



02008642706050008



12159

ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 864

27 Ιουνίου 2005

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος GLIANIMON	1
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος PRACETAM, 10%.	2
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος YPEROD	3
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος φυτικής προέλευσης BALDRIAN UNO	4
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευάσματος MOMETASONE/BIOFAR	5
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος RILEXINE	6
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος GENTAKEL	7
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος CHRONOGEST CR® ..	8
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος VASOTOP	9
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν SANIVIR	10
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν BIOXEL	11
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν SCORPIO	12
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν CHEMOGEN	13
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος CLINDAVET	14
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν MICROBAC WC	15
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος PANACUR® Pet paste.	16
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος PULMICORT	17
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευάσματος FLUOROURACIL/ICN	18

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων PHOSPHALUGEL, BERODUAL	19
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευάσματος PACLITAXEL INJECTION CONCENTRATE/BRISTOL MYERS SQUIB.	20
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος EUXENYL	21
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος AREDIA.	22
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος UBILITE.	23
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος VACCIN BCG.	24
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων LOMUDAL, TARONTAL.	25
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊόντων DOBUTAMINE/BAXTER, MORPHEAS.	26

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

(1)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος GLIANIMON.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 10912/8.6.2005 απόφαση του ΕΟΦ ανακαλείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/1991, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος GLIANIMON.

Δραστική ουσία: BENPERIDOL
Μορφή: Δισκίο 5 mg και 1.5 mg/TAB, Πόσιμες σταγόνες, διάλυμα 2 mg/ml

Δικαιούχος σήματος: MENARINI HELLAS A.E.
Υπεύθυνος κυκλοφορίας: MENARINI HELLAS A.E.
Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(2)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος PRACETAM, 10%.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 33419/31.5.2005 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 6 της κοινής υπουργικής απόφασης 310584/1998, η άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα PRACETAM, 10%.

Δραστική ουσία: PARACETAMOL

Μορφή: Πρόμιγμα υπό μορφή κόνις για φαρμακούχο ζωοτροφή 100mg/G

Δικαιούχου σήματος: SOGEVAL LABORATOIRE /LAVAL, CEDEX-9, FRANCE

Υπ. κυκλοφορίας: SOGEVAL LABORATOIRE /LAVAL, CEDEX-9, FRANCE

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(3)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος YPEROD.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 32784/26.5.2005 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/1991, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα YPEROD.

Δραστική ουσία: MOMETASONE FUROATE

Μορφή: Κρέμα 0,1% w/w

Δικαιούχος σήματος: VITA LONGA LTD, BRITISH ISLES, UK

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ΦΑΡΑΝ ΑΒΕΕ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ & ΕΜΠΟΡΙΑΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(4)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος φυτικής προέλευσης BALDRIAN UNO.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμόν 33818/1.6.2005 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Υ6α/14290/1993, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν φυτικής προέλευσης BALDRIAN UNO

Δραστική ουσία: DRY EXTRACT FROM VALERIAN ROOT

Μορφή: Επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία 500mg/TAB

Δικαιούχος σήματος: DR. WILLMAR SCHWABE GMBH & CO KG, GERMANY

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: DR. WILLMAR SCHWABE GMBH & CO KG, GERMANY

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(5)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευάσματος MOMETASONE/BIOFAR.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 32785/26.5.2005 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό σκεύασμα MOMETASONE/BIOFAR

Δραστική ουσία: MOMETASONE FUROATE

Μορφή: Κρέμα 0,1% w/w

Δικαιούχος σήματος: BIOFAR LTD, UK

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BIOMEDICA- CHEMICA A.E.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(6)
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος RILEXINE.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 35225/7.6.2005 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται βάσει των διατάξεων του άρθρου 6 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 310584/1998, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα RILEXINE.

Δραστική ουσία: CEFALEXIN.

Μορφή: Στοματική πάστα 200mg/G.

Δικαιούχου σήματος: VIRBAC S.A, CARROS, FRANCE

Υπ. κυκλοφορίας: VIRBAC S.A, CARROS, FRANCE

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(7)
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος GENTAKEL.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 17695/9.6.2005 απόφαση του ΕΟΦ ανακαλείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 41 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης αρ. 310584/1998, η άδεια κυκλοφορίας του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος GENTAKEL.

Δραστική ουσία: GENTAMYCIN SULFATE
Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα 2%
Δικαιούχου σήματος: KELA NV BELGIUM
Υπεύθυνος κυκλοφορίας: AGROSEED CANDILIDIS AE
Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(8)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος CHRONOGEST CR®.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 62982/04/1.6.2005 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται βάσει των διατάξεων του άρθρου 6 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 310584/1998, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα CHRONOGEST CR®.

Δραστική ουσία: CRONOLONE
Μορφή: Κολπικός σπόγγος 20mg.
Δικαιούχου σήματος: INTERVET INTERNATIONAL B.V (BOXMEER), THE NETHERLANDS
Υπ. κυκλοφορίας: INTERVET HELLAS AE

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(9)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος VASOTOP.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις υπ' αριθμ. 33417, 33418/31.5.2005 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 6 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 310584/1998, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα VASOTOP.

Δραστική ουσία: RAMIPRIL
Μορφή: Δισκία 0,625mg/TAB & 10mg/TAB
Δικαιούχου σήματος: INTERVET INTERNATIONAL BV, (BOXMER), HOLLAND
Υπ. κυκλοφορίας: INTERVET HELLAS AE

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(10)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν SANIVIR.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. Γ 1/11.2.2005 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της Υπουργικής Απόφασης Υ1β/οικ. 7723/1994 (ΦΕΚ 961/94 Β' τεύ-

χος) η άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν SANIVIR.

Μορφή: Υγρό
Υπεύθυνου κυκλοφορίας: ΑΓΡΟΜΕΝΤ Α.Ε.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(11)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν BIOXEL.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. Γ 3/11.2.2005 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της Υπουργικής Απόφασης Υ1 β/οικ. 7723/1994 (ΦΕΚ 961/94 Β' τεύχος) η άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν BIOXEL.

Μορφή: Υγρό
Υπεύθυνου κυκλοφορίας: QUIMICAS QUIMXEL, S.L, SPAIN

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(12)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν SCORPIO.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. Γ 6/7.3.2005 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της Υπουργικής Απόφασης Υ1 β/οικ. 7723/1994 (ΦΕΚ 961/94 Β' τεύχος) η άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν SCORPIO

Μορφή: Υγρό
Υπεύθυνου κυκλοφορίας: ASEM ΕΠΕ

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(13)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν CHEMOGEN.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. Γ 7/7.3.2005 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της Υπουργικής Απόφασης Υ1β/οικ. 7723/1994 (ΦΕΚ 961/94 Β' τεύχος) η άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν CHEMOGEN.

Μορφή: Υγρό
Υπεύθυνου κυκλοφορίας: CHEMO HELLAS ΕΠΕ

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(14)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος CLINDAVET.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις υπ' αριθμ. 35221, 35222, 35224/7.6.2005 αποφάσεις του ΕΟΦ, χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 6 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 310584/98, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα CLINDAVET.

Δραστική ουσία: CLINDAMYCIN HYDROCHLORIDE.

Μορφή: Δισκία 25mg/TAB, 75mg/TAB & 150mg/TAB.

Δικαιούχου σήματος: VETERIN ABEE

Υπ. κυκλοφορίας: VETERIN ABEE.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(15)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν MICROBAC WC.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. Γ 8/7.3.2005 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της Υπουργικής Απόφασης Υ1β/οικ. 7723/1994 (ΦΕΚ 961/94 Β' τεύχος) η άδεια κυκλοφορίας στο απολυμαντικό προϊόν MICROBAC WC

Μορφή: Υγρό

Υπεύθυνου κυκλοφορίας: GOLDEN CHEMICALS ABEE

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(16)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος PANACUR® Pet paste.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 62984/04/6.6.2005 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 6 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης 310584/1998, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα PANACUR® Pet paste.

Δραστική ουσία: FENBENDAZOLE

Μορφή: Στοματική πάστα 187,5mg/G

Δικαιούχου σήματος: INTERVET INTERNATIONAL B.V (BOXMEER), HOLLAND

Υπ. κυκλοφορίας: INTERVET HELLAS AE.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(17)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος PULMICORT.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 3273/9.6.2005 απόφαση του ΕΟΦ ανακαλείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/1991, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος PULMICORT.

Δραστική ουσία: BUDESONIDE

Μορφή: Εκνέφωμα ρινικό σταθερών δόσεων 50mcg/DOSE.

Δικαιούχου σήματος: ASTRAZENECA AB, SOED-ERTAELJE, SWEDEN

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ASTRAZENECA A.E.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(18)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευάσματος FLUOROURACIL/ICN.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθ. 73155/8.6.2005 απόφαση του ΕΟΦ ανακαλείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/1991, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού σκευάσματος FLUOROURACIL/ICN

Δραστική ουσία: FLUOROURACIL

Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα 250mg/5ml VIAL & 500mg/10ml VIAL

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ICN IBERICA SA, BARCELONA, SPAIN

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(19)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων PHOSPHALUGEL, BERODUAL.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 24230/7.6.2005 απόφαση του ΕΟΦ ανακαλούνται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/91, οι άδειες κυκλοφορίας των φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων

PHOSPHALUGEL

Δραστική ουσία: aluminium phosphate

Μορφή: Γέλη σε συσκευασία μιας δόσης για per os χορήγηση

Δικαιούχου σήματος: LABORATOIRES BIOTHERAX
FRANCE

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BOEHRINGER INGELHEIM
ΕΛΛΑΣ ΑΕ

BERODUAL

Δραστική ουσία: fenoterol hydrobromide

Μορφή: Διάλυμα για εισπνοή 0,05% + 0,025%

Δικαιούχου σήματος: BOEHRINGER INGELHEIM IN-
TERNATIONAL GMBH, GERMANY

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BOEHRINGER INGELHEIM
ΕΛΛΑΣ ΑΕ

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(20)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού σκευά-
σματος PACLITAXEL INJECTION CONCENTRATE/
BRISTOL MYERS SQUIB.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 26269/6.6.2005 απόφαση του ΕΟΦ
ανακαλείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοι-
νής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/1991, η άδεια κυκλο-
φορίας του φαρμακευτικού σκευάσματος PACLITAXEL
INJECTION CONCENTRATE/ BRISTOL MYERS SQUIB

Δραστική ουσία: PACLITAXEL

Μορφή: Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος
προς έγχυση 6mg/ml

Δικαιούχου σήματος: BRISTOL- MYERS SQUIB Co-USA

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: MEAD JOHNSON AEBE.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(21)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-
σκευάσματος EUXENYL.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 30748/7.6.2005 απόφαση του ΕΟΦ
ανακαλείται βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοι-
νής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/1991, η άδεια κυκλο-
φορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος EUXENYL

Δραστική ουσία: MEASLES VIRUS LIVE ATTENUATED
SCHWARZ STRAIN

Μορφή: Ενέσιμο λυόφιλο 1000TCID₅₀/0.5ml/VIAL (1
δόση)

Δικαιούχου σήματος: SMITH KLINE & FRENCH LABO-
RATORIES ENGLAND

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: ALLEN ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ Α.Ε.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(22)
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-
σκευάσματος AREDIA.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 34472/8.6.2005 απόφαση του ΕΟΦ
ανακαλείται βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοι-
νής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/1991, η άδεια κυκλο-
φορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος AREDIA

Δραστική ουσία: PAMIDRONATE DISODIUM

Μορφή: Ενέσιμο λυόφιλο για ενδοφλέβια έγχυση
60mg/VIAL & 90mg/VIAL

Δικαιούχου σήματος: NOVARTIS PHARMA AG, BASLE,
SWITZERLAND

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: NOVARTIS (HELLAS) AEBE.

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(23)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-
σκευάσματος UBILITE.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 11387/8.6.2005 απόφαση του ΕΟΦ
ανακαλείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοι-
νής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/1991, η άδεια κυκλο-
φορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος UBILITE

Δραστική ουσία: ARTICAIN HYDROCHLORIDE-
EPINEPHRINE HYDROCHLORIDE

Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα (40 + 0,003)mg/ml

Δικαιούχου σήματος: ESPE DENTAL AG, GERMANY

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: 3M ESPE AG, GERMANY

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(24)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-
σκευάσματος VACCIN BCG.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 6582/8.6.2005 απόφαση του ΕΟΦ
ανακαλείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της Κοι-
νής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/1991, η άδεια κυκλο-
φορίας του φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος VACCIN
BCG

Δραστική ουσία: 800.000-3.200.000UNITS (Cultivated
particles of attenuated living bacilli.Merieux seed derived
from the 1077 strain)

Μορφή: Ενέσιμο λυόφιλο 800.000-3.200.000UNITS/0,1
ml (1 δόση)

Δικαιούχου σήματος: PASTEUR MERIEUX SERUMS &
VACCINES, FRANCE

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: Π.Ν. ΓΕΡΟΛΥΜΑΤΟΣ ΑΕΒΕ.
Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(25)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών
ιδιοσκευασμάτων LOMUDAL, TARONTAL.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 64321/04/7.6.2005 απόφαση του ΕΟΦ
ανακαλούνται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της
Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/1991, οι άδειες
κυκλοφορίας των φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων

LOMUDAL

Δραστική ουσία: CROMOGLICATE SODIUM

Μορφή: Αερόλυμα για εισπνοή σταθερών δόσεων
5mg/DOSE

Δικαιούχου σήματος: FISONS PLC ENGLAND

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: AVENTIS PHARMA AEBE

TARONTAL

Δραστική ουσία: PENTOXIFYLLINE

Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα 100mg/5ml AMP

Δικαιούχου σήματος: AVENTIS PHARMA DEUTSCH-
LAND GMBH, FRANKFURT AM MAIN, GERMANY

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: AVENTIS PHARMA AEBE

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

(26)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικών προϊ-
ντων DOBUTAMINE/BAXTER, MORPHEAS.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την υπ' αριθμ. 13977/7.6.2005 απόφαση του ΕΟΦ
ανακαλούνται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 5 της
Κοινής Υπουργικής Απόφασης Α6/9392/1991, οι άδειες
κυκλοφορίας των φαρμακευτικών προϊόντων

DOBUTAMINE/BAXTER

Δραστική ουσία: DOBUTAMINE HYDROCHLORIDE

Μορφή: Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση 1,0mg/ml,
2,0mg/ml & 4,0mg/ml

Δικαιούχου σήματος: BAXTER INTERNATIONAL INC.
USA

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BAXTER HELLAS ΕΠΕ

MORPHEAS

Δραστική ουσία: PROPOFOL

Μορφή: Γαλάκτωμα για ενδοφλέβια ένεση ή έγχυση 1%
& 2%

Δικαιούχου σήματος: BAXTER INTERNATIONAL INC.
USA

Υπεύθυνος κυκλοφορίας: BAXTER HELLAS ΕΠΕ

Διότι: Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Διευθύντρια
Α. ΚΟΥΤΣΟΥΚΗ

ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ**ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ**

ΚΑΠΟΔΙΣΤΡΙΟΥ 34 * ΑΘΗΝΑ 104 32 * FAX 210 52 21 004
ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ: <http://www.et.gr> – e-mail: webmaster@et.gr

Πληροφορίες Α.Ε. - Ε.Π.Ε. και λοιπών Φ.Ε.Κ.: 210 527 9000
Φωτοαντίγραφα παλαιών ΦΕΚ - ΒΙΒΛΙΟΘΗΚΗ - ΜΑΡΝΗ 8 - Τηλ. (210)8220885 - 8222924
Δωρεάν διάθεση τεύχους Προκηρύξεων ΑΣΕΠ αποκλειστικά από Μάρνη 8 & Περιφερειακά Γραφεία
Δωρεάν ανάγνωση δημοσιευμάτων τεύχους Α΄ από την ιστοσελίδα του Εθνικού Τυπογραφείου

ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑΚΑ ΓΡΑΦΕΙΑ ΠΩΛΗΣΗΣ Φ.Ε.Κ.

ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ - Βασ. Όλγας 227	(2310) 423 956	ΛΑΡΙΣΑ - Διοικητήριο	(2410) 597449
ΠΕΙΡΑΙΑΣ - Ευριπίδου 63	(210) 413 5228	ΚΕΡΚΥΡΑ - Σαμαρά 13	(26610) 89 122
ΠΑΤΡΑ - Κορίνθου 327	(2610) 638 109		(26610) 89 105
	(2610) 638 110	ΗΡΑΚΛΕΙΟ - Πεδιάδος 2	(2810) 300 781
ΙΩΑΝΝΙΝΑ - Διοικητήριο	(26510) 87215	ΛΕΣΒΟΣ - Πλ. Κωνσταντινουπόλεως 1	(22510) 46 654
ΚΟΜΟΤΗΝΗ - Δημοκρατίας 1	(25310) 22 858		(22510) 47 533

ΤΙΜΗ ΠΩΛΗΣΗΣ ΦΥΛΛΩΝ ΕΦΗΜΕΡΙΔΟΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ**Σε έντυπη μορφή:**

- Για τα ΦΕΚ από 1 μέχρι 16 σελίδες σε 1 euro, προσαυξανόμενη κατά 0,20 euro για κάθε επιπλέον οκτασέλιδο ή μέρος αυτού.
- Για τα φωτοαντίγραφα ΦΕΚ σε 0,15 euro ανά σελίδα.

Σε μορφή CD:

Τεύχος	Περίοδος	EURO	Τεύχος	Περίοδος	EURO
Α΄	Ετήσιο	150	Αναπτυξιακών Πράξεων	Ετήσιο	50
Α	3μηνιαίο	40	Ν.Π.Δ.Δ.	Ετήσιο	50
Α΄	Μηνιαίο	15	Παράρτημα	Ετήσιο	50
Β΄	Ετήσιο	300	Εμπορικής και Βιομηχανικής Ιδιοκτησίας	Ετήσιο	100
Β΄	3μηνιαίο	80	Ανωτάτου Ειδικού Δικαστηρίου	Ετήσιο	5
Β΄	Μηνιαίο	30	Διακηρύξεων Δημοσίων Συμβάσεων	Ετήσιο	200
Γ	Ετήσιο	50	Διακηρύξεων Δημοσίων Συμβάσεων	Εβδομαδιαίο	5
Δ΄	Ετήσιο	220	Α.Ε. & Ε.Π.Ε	Μηνιαίο	100
Δ΄	3μηνιαίο	60			

- Η τιμή πώλησης μεμονωμένων Φ.Ε.Κ ειδικού ενδιαφέροντος σε μορφή cd-rom και μέχρι 100 σελίδες σε 5 euro προσαυξανόμενη κατά 1 euro ανά 50 σελίδες.
- Η τιμή πώλησης σε μορφή cd-rom δημοσιευμάτων μιας εταιρείας στο τεύχος Α.Ε. και Ε.Π.Ε. σε 5 euro ανά έτος.

ΠΑΡΑΓΓΕΛΙΑ ΚΑΙ ΑΠΟΣΤΟΛΗ Φ.Ε.Κ. : τηλεφωνικά : 210 - 4071010, fax : 210 - 4071010 internet : <http://www.et.gr>.

ΕΤΗΣΙΕΣ ΣΥΝΔΡΟΜΕΣ Φ.Ε.Κ.

	Σε έντυπη μορφή	Από το Internet
Α΄ (Νόμοι, Π.Δ., Συμβάσεις κτλ.)	225 €	190 €
Β΄ (Υπουργικές αποφάσεις κτλ.)	320 €	225 €
Γ (Διορισμοί, απολύσεις κτλ. Δημ. Υπαλλήλων)	65 €	ΔΩΡΕΑΝ
Δ΄ (Απαλλοτριώσεις, πολεοδομία κτλ.)	320 €	160 €
Αναπτυξιακών Πράξεων και Συμβάσεων (Τ.Α.Π.Σ.)	160 €	95 €
Ν.Π.Δ.Δ. (Διορισμοί κτλ. προσωπικού Ν.Π.Δ.Δ.)	65 €	ΔΩΡΕΑΝ
Παράρτημα (Προκηρύξεις θέσεων ΔΕΠ κτλ.)	33 €	ΔΩΡΕΑΝ
Δελτίο Εμπορικής και Βιομ/κής Ιδιοκτησίας (Δ.Ε.Β.Ι.)	65 €	33 €
Ανωτάτου Ειδικού Δικαστηρίου (Α.Ε.Δ.)	10 €	ΔΩΡΕΑΝ
Ανωνύμων Εταιρειών & Ε.Π.Ε.	2.250 €	645 €
Διακηρύξεων Δημοσίων Συμβάσεων (Δ.Δ.Σ.)	225 €	95 €
Πρώτο (Α), Δεύτερο (Β) και Τέταρτο (Δ)	-	450 €

- Το τεύχος του ΑΣΕΠ (έντυπη μορφή) θα αποστέλλεται σε συνδρομητές με την επιβάρυνση των 70 euro, ποσό το οποίο αφορά ταχυδρομικά έξοδα.
- Για την παροχή δικαιώματος ηλεκτρονικής πρόσβασης σε Φ.Ε.Κ. προηγούμενων ετών και συγκεκριμένα στα τεύχη Α΄, Β΄, Δ΄, Αναπτυξιακών Πράξεων & Συμβάσεων, Δελτίο Εμπορικής και Βιομηχανικής Ιδιοκτησίας και Διακηρύξεων Δημοσίων Συμβάσεων, η τιμή προσαυξάνεται πέραν του ποσού της ετήσιας συνδρομής έτους 2005, κατά 25 euro ανά έτος παλαιότητας και ανά τεύχος, για δε το τεύχος Α.Ε. & Ε.Π.Ε., κατά 30 euro.

* Οι συνδρομές του εσωτερικού προπληρώνονται στις ΔΟΥ (το ποσό συνδρομής καταβάλλεται στον κωδικό αριθμό εσόδων ΚΑΕ 2531 και το ποσό υπέρ ΤΑΠΕΤ (5% του ποσού της συνδρομής) στον κωδικό αριθμό εσόδων ΚΑΕ 3512). Το πρωτότυπο αποδεικτικό είσπραξης (διπλότυπο) θα πρέπει να αποστέλλεται ή να κατατίθεται στην αρμόδια Υπηρεσία του Εθνικού Τυπογραφείου.

* Η πληρωμή του υπέρ ΤΑΠΕΤ ποσού που αντιστοιχεί σε συνδρομές, εισπράττεται και από τις ΔΟΥ.

* Οι συνδρομητές του εξωτερικού έχουν τη δυνατότητα λήψης των δημοσιευμάτων μέσω internet, με την καταβολή των αντίστοιχων ποσών συνδρομής και ΤΑΠΕΤ.

* Οι Νομαρχιακές Αυτοδιοικήσεις, οι Δήμοι, οι Κοινότητες ως και οι επιχειρήσεις αυτών πληρώνουν το μισό χρηματικό ποσό της συνδρομής και ολόκληρο το ποσό υπέρ του ΤΑΠΕΤ.

* Η συνδρομή ισχύει για ένα ημερολογιακό έτος. Δεν εγγράφονται συνδρομητές για μικρότερο χρονικό διάστημα.

* Η εγγραφή ή ανανέωση της συνδρομής πραγματοποιείται το αργότερο μέχρι την 31ην Δεκεμβρίου κάθε έτους.

* Αντίγραφα διπλοτύπων, ταχυδρομικές επιταγές και χρηματικά γραμμάτια δεν γίνονται δεκτά.

Οι υπηρεσίες εξυπηρέτησης των πολιτών λειτουργούν καθημερινά από 08.00΄ έως 13.00΄

ΑΠΟ ΤΟ ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ